



ΕΦΗΜΕΡΙΣ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ

ΤΗΣ ΕΛΛΗΝΙΚΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ

ΑΘΗΝΑ
8 ΜΑΡΤΙΟΥ 1990

ΤΕΥΧΟΣ ΔΕΥΤΕΡΟ

ΑΡΙΘΜΟΣ ΦΥΛΛΟΥ
143

ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΑ

ΥΠΟΥΡΓΙΚΕΣ ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ ΚΑΙ ΕΓΚΡΙΣΕΙΣ

- Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος STOZZON (TETRAMISOLE). 1
- Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων. 2
- Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικών ιδιοσκευασμάτων. 3
- Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικών ιδιοσκευασμάτων. 4

ΥΠΟΥΡΓΙΚΕΣ ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ & ΕΓΚΡΙΣΕΙΣ

Αριθ. 4193

(1)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος STOZZON (TETRAMISOLE).

Ο ΠΡΟΕΔΡΟΣ

ΤΟΥ ΕΘΝΙΚΟΥ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΥ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την απόφαση αρ. 2342/Κ-1640/89 του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 36 του Κοινής Υπουργικής Απόφασης 300518/84, η άδεια κυκλοφορίας του κτηνιατρικού φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος STOZZON. Δικαιούχος: VETERIN ABEE διότι: η τετραμιζόλη δεν χρησιμοποιείται πλέον στις προηγμένες χώρες, αλλά το L-ισομερές της λεβαμιζόλης, στην οποία οφείλεται η ανθελμιντική της δράση.

Αθήνα, 2 Φεβρουαρίου 1990

Ο Πρόεδρος
Α. ΚΟΥΤΣΕΛΙΝΗΣ

Αριθ. 4194

(2)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων.

Ο ΠΡΟΕΔΡΟΣ

ΤΟΥ ΕΘΝΙΚΟΥ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΥ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

1. Με την απόφαση αρ. 33146/Κ-2302/8.12.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 4 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 300518/84, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν GUMBORD VACCINE. Δικαιούχος: TAD PHARMACEUTICALS W. GERMANY. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: VETERIN ABEE. Μορφή: Ξηρό εμβόλιο.

2. Με την απόφαση αρ. 33145/Κ-2301/8.12.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 4 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 300518/84, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν ERYTHROMYCIN. Δικαιούχος: VETERIN ABEE. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: VETERIN ABEE. Μορφές: Υδατοδιαλυτή σκόνη 5% και 20% και φαρμακώχο πρόμιγμα.

3. Με την απόφαση αρ. 33279/9.12.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 4 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 300518/84, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν HEXADOG. Δικαιούχος: RHONE MERIEUX ΓΑΛΛΙΑΣ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: Π.Ν. ΓΕΡΟΛΥΜΑΤΟΣ ΑΒΕΕ. Μορφές: Υγρό ενέσιμο και ξηρό ενέσιμο.

4. Με την απόφαση αρ. 23403/Κ-2317/89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 4 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 300518/84, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό εμβόλιο RABIES VACCINE. Δικαιούχος: VIRBAC LABOR ΓΑΛΛΙΑΣ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: «TAFARM» Κ. ΤΑΤΣΙΡΑΜΟΣ ΚΑΙ ΥΙΟΣ Ο.Ε. Μορφή: Ενέσιμο εναιώρημα.

5. Με την απόφαση αρ. 23396/Κ-2319/89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 4 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 300518/84, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό ιδιοσκεύασμα STOZZON-L. Δικαιούχος: VETERIN ABEE. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: VETERIN ABEE. Μορφές: Δισκία 300 mg, 1875 mg, υδατοδιαλυτή σκόνη 20%.

6. Με την απόφαση αρ. 23476/Κ-2320/89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 4 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 300518/84, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό ιδιοσκεύασμα FUMAGILLIN DCH. Δικαιούχος: VETERIN ABEE. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: VETERIN ABEE. Μορφή: Σκόνη.

7. Με την απόφαση αρ. 23404/Κ-2318/89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 4 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 300518/84, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα BAYCOX (TOLTRAZURIL). Δικαιούχος: BAYER AG Δ. ΓΕΡΜΑΝΙΑΣ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: VETERIN ABEE. Μορφή: Πόσιμο διάλυμα.

8. Με την απόφαση αρ. 23447/Κ-2321/89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 4 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 300518/84, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό εμβόλιο NOBI-VAC P (ζωντανός παρβοϊός σκύλου). Δικαιούχος: INTERVET INTERN, ΟΛΛΑΝΔΙΑΣ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: TEGOK ΕΠΕ. Μορφή: Ενέσιμο λυόφιλο.

9. Με την απόφαση αρ. 23685/Κ-2322/89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 4 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 300518/84, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό εμβόλιο RISMAYAC (μη παθογόνα κυτταροεξαρτώμενο στέλεχος CVI 98 του ιού της νόσου MAREK των ορνιθίων). Δικαιούχος: INTERVET INTERNATIONAL B.Y. HOLLAND. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: TEGOK ΕΠΕ. Μορφή: Ενέσιμο εναιώρημα.

10. Με την απόφαση αρ. 13543/Κ-2315/13.6.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 4 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 300518/84, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα APITOL (CYMIAZOLE HCL). Δικαιούχος: CIBA GEIGY ΕΛΛΑΣ ΑΒΕΕ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: CIBA GEIGY ΕΛΛΑΣ ΑΒΕΕ. Μορφή: Υδατοδιαλυτό κόκκοι.

11. Με την απόφαση αρ. 14893/Κ-2316/13.6.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 4 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 300518/84, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα FASINEX (TRICLABENDAZOLE). Δικαιούχος: CIBA GEIGY ΕΛΛΑΣ ΑΒΕΕ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: CIBA GEIGY ΕΛΛΑΣ ΑΒΕΕ. Μορφή: Δισκία 250mg, 900mg, πόσιμο εναιώρημα 5%.

12. Με την απόφαση αρ. 10023/Κ-2314/5.4.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 4 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 300518/84, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα GLEPTOSIL (GLEPTOFERRON ισοδύναμο προς σίδηρο + υδατάνθρακες). Δικαιούχος: FISONS LIMID ΑΓΓΛΙΑΣ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: GEVA ΕΛΛΑΣ ΕΠΕ. Μορφή: Ενέσιμο διάλυμα.

13. Με την απόφαση αρ. 10024/Κ-2315/5.4.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 4 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 300518/84, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα IMPOSIL (IRON DEXTRA ισοδύναμο προς DEXTRAN + IRON). Δικαιούχος: FISON'S LIMID ΑΓΓΛΙΑΣ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: CEVA ΕΛΛΑΣ Ε.Π.Ε.. Μορφή: Ενέσιμο διάλυμα.

14. Με την απόφαση αρ. 9237/Κ-2313/30.3.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 4 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 300518/84, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα PREVENTEF (AMITRAZ). Δικαιούχος: VIBRAC LAB ΓΑΛΛΙΑΣ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: TAFARM. Μορφή: Περιλαίμιο.

15. Με την απόφαση αρ. 4155/Κ-2308/28.3.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 4 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 300518/84, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό εμβόλιο PARYO PORCINE VIRUS VACCINE (αδραναιοποιημένος παρβοϊός χοίρου). Δικαιούχος: SALSURY LAB USA. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: INTERVAC - BIOKTH-NIATRIKH Ε.Π.Ε.. Μορφή: Ενέσιμο εναιώρημα.

16. Με την απόφαση αρ. 4154/Κ-2307/29.3.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 4 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 300518/84, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό PARVO PORCINE VIRUS VACCINE (INTERVET). Δικαιούχος: INTERVET INTERNATIONAL ΟΛΛΑΝΔΙΑΣ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: TEGOK Ε.Π.Ε.. Μορφή: Ενέσιμο εναιώρημα.

17. Με την απόφαση αρ. 4153/Κ-2306/28.3.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 4 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 300518/84, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό PARVO PORCINE VIRUS VACCINE. Δικαιούχος: TAD W. GERMANY. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: VETERIN ABEE. Μορφή: Ενέσιμο εναιώρημα.

18. Με την απόφαση αρ. 8811/Κ-2310/28.3.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 4 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 300518/84, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό TYLOSIN TARTRATE. Δικαιούχος: VETERIN ABEE. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: VETERIN ABEE. Μορφή: Υδατοδιαλυτή σκόνη.

19. Με την απόφαση αρ. 8815/Κ-2312/28.3.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 4 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 300518/84, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό σκεύασμα THIABENDAZOLE. Δικαιούχος: VETERIN ABEE. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: VETERIN ABEE. Μορφή: Δισκία.

20. Με την απόφαση αρ. 8813/Κ-2311/28.3.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 4 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 300518/84, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό σκεύασμα RAFOXANIDE. Δικαιούχος: VETERIN ABEE. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: VETERIN ABEE. Μορφή: Δισκία 300mg.

21. Με την απόφαση αρ. 2591/Κ-2305/31.1.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 4 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 300518/84, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό σκεύασμα OXYTETRACYCLINE 5%. Δικαιούχος: COMPAGNIE ROUSELOT S.A. ΓΑΛΛΙΑΣ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: CEVA ΕΛΛΑΣ Ε.Π.Ε. Μορφή: Ενέσιμο διάλυμα.

22. Με την απόφαση αρ. 0-72/23.1.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 4 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 300518/84, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό εμβόλιο TENOSYNOVITIS VACCINE. Δικαιούχος: VINELAND LABORATORIES USA. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΑΝΑΣΤΑΣΙΟΣ ΚΑΡΑΒΙΑΣ. Μορφή: Ενέσιμο λυόφιλο.

23. Με την απόφαση αρ. 2581/Κ/2304/31.1.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 4 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 300518/84, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό εμβόλιο RABIES VACCINE INACTIVATED. Δικαιούχος: INTERVET INTERNATIONAL ΟΛΛΑΝΔΙΑΣ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: TEGOK Ε.Π.Ε.. Μορφή: Ενέσιμο εναιώρημα.

24. Με την απόφαση αρ. 24889/Κ-2300/88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 4 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 300518/84, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό εμβόλιο GESKYPUR. Δικαιούχος: RHONE MERIEUX ΓΑΛΛΙΑΣ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: Π.Ν. ΓΕΡΟΥΜΑΤΟΣ Α.Ε.Β.Ε.. Μορφή: Ενέσιμο εναιώρημα.

25. Με την απόφαση αρ. 24755/Κ-2297/15.9.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 4 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 300518/84, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα IVAVIT. Δικαιούχος: VETERIN Α.Β.Ε.Ε. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: VETERIN Ε.Π.Ε.. Μορφή: Υδατοδιαλυτή σκόνη.

26. Με την απόφαση αρ. 24825/Κ-1564/16.9.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 4 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 300518/84, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα OXYVET Δικαιούχος: VETERIN Α.Β.Ε.Ε.. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: VETERIN Α.Β.Ε.Ε. Μορφή: Αεροζόλ.

27. Με την απόφαση αρ. 24887/Κ-2298/19.9.88 του ΕΟΦ χορηγή-

θηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 4 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 300518/84, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα DARVISUL (TRIMETHOPRIM + SULFAQUINOXALINE SODIUM Δικαιούχος: COOPERS ANIMAL HEALTH LTD Αγγλίας. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΖΩΟΤΕΧΝΙΚΗ Α.Ε. Μορφή: Υδατοδιαλυτοί κόκκοι.

28. Με την απόφαση αρ. 24888/Κ-2299/19.9.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 4 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 300518/84, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα FLUMIX (FLUMEQUINE) Δικαιούχος: LAB RIKER/3M ΓΑΛΛΙΑΣ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: GEVA ΕΛΛΑΣ Ε.Π.Ε. Μορφή: Πόσιμο διάλυμα.

29. Με την απόφαση αρ. 15923/Κ-2296/13.9.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 4 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 300518/84, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό εμβόλιο CANIGEN CH Δικαιούχος: VIRBAC LAB ΓΑΛΛΙΑΣ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: TAFARM. Μορφή: Ενέσιμο λυόφιλο + διαλύτης.

30. Με την απόφαση αρ. 10185/Κ-2293/16.9.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 4 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 300518/84, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα B-401. Δικαιούχος: SANDOZ LTD ΕΛΒΕΤΙΑΣ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΓΕΩΦΑΡΜ Α.Ε.Β.Ε. Μορφή: Εναιώρημα συμπυκνωμένο εξωτερικής χρήσης.

31. Με την απόφαση αρ. 33/Κ-2291/16.8.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 4 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 300518/84, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα MYCOPLASMA AGALACTIAE Δικαιούχος: INSTITUT PASTEUR POYMANIAS. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΖΙΩΓΑ ΣΤΕΡΓΙΟΥ. Μορφή: Ενέσιμο εναιώρημα.

32. Με την απόφαση αρ. 15717/Κ-2292/17.8.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 4 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 300518/84, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα FEL-O-VAX Δικαιούχος: FORT DODGE USA. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: CEVA ΕΛΛΑΣ Ε.Π.Ε. Μορφή: Ενέσιμο εναιώρημα.

33. Με την απόφαση αρ. 23774/Κ-2294/2.9.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 4 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 300518/84, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό εμβόλιο COVEXIN 8A. Δικαιούχος: COOPER ANIMAL HEALTH N. ZEALAND. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΖΩΟΤΕΧΝΙΚΗ Α.Ε. Μορφή: Ενέσιμο εναιώρημα.

34. Με την απόφαση αρ. 24351/Κ-2295/12.9.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 4 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 300518/84, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα PERIZIN Δικαιούχος: BAYER AG Δ. ΓΕΡΜΑΝΙΑΣ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: VETERIN Α.Β.Ε.Ε. Μορφή: Διάλυμα εξωτερικής χρήσης.

35. Με την απόφαση αρ. 20997/Κ-2288/21.7.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 4 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 300518/84, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν SYSTAMEX (OXYFENDAZOLE) Δικαιούχος: COOPERS ANIMAL HEALTH ΑΓΓΛΙΑΣ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΖΩΟΤΕΧΝΙΚΗ Α.Ε. Μορφές: Δισκία.

36. Με την απόφαση αρ. 20996/Κ-22987/21.7.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 4 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 300518/84, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν NEGEROL Δικαιούχος: COMPAGNIE ROUSSELOT S.A. ΓΑΛΛΙΑΣ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: CEVA ΕΛΛΑΣ Ε.Π.Ε. Μορφές: Αερολύμα.

37. Με την απόφαση αρ. 21131/Κ-2290/22.7.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 4 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 300518/84, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα IDROMED DIASULFA (SULFADIMETHOXINE-DIAVEDINE). Δικαιούχος: IZO SPA ΙΤΑΛΙΑΣ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΑΦΟΙ ΜΙΜΙΚΟΥ Α.Ε. Μορφή: Πόσιμο διάλυμα.

38. Με την απόφαση αρ. 21054/Κ-2289/22.7.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 4 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 300518/84, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα DEVOMYCIN (STREPTOMYCIN SULPHATE). Δικαιούχος: NORBROOK LAB ΑΓΓΛΙΑΣ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: HELLAFARM Α.Ε. Μορφή: Ενέσιμο διάλυμα.

39. Με την απόφαση αρ. 18078/Κ-2285/22.6.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 4 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 300518/84, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό εμβόλιο RABIES VACCINE. Δικαιούχος: FORT DODGE LAB. INC. USA. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: CEVA ΕΛΛΑΣ Ε.Π.Ε. Μορφή: Ενέσιμο διάλυμα.

40. Με την απόφαση αρ. 18197/Κ-2286/23.6.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 4 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 300518/84, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα NORODIN 24 (SULPHADIAZINE TRIMETHOPRIM). Δικαιού-

χοσι NORBROOK LIM. ΑΓΓΛΙΑΣ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: HELLA-FARM A.E. Μορφή: Ενέσιμο διάλυμα.

41. Με την απόφαση αρ. 16796/K-2284/9.6.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 4 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 300518/84, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό εμβόλιο MAREK'S DISEASE VACCINE STRAIN SB FROZEN. Δικαιούχος: SALSBURY LAB. USA. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: INTERVAC ΒΙΟΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΗ Ε.Π.Ε. Μορφή: Ενέσιμο εμβόλιο.

42. Με την απόφαση αρ. 16795/K-2283/9.6.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 4 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 300518/84, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό εμβόλιο MAREK'S DISEASE VACCINES (FROZEN) STRAIN FCI. Δικαιούχος: SALSBURY LAB. USA. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: INTERVAC ΒΙΟΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΗ Ε.Π.Ε. Μορφή: Ενέσιμο εμβόλιο.

43. Με την απόφαση αρ. 13562/K-2282/9.5.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 4 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 300518/84, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό εμβόλιο AGALAXIA R.M. Δικαιούχος: RHONE MERIEUX ΓΑΛΛΙΑΣ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: Π.Ν. ΓΕΡΟΥΛΑΤΟΣ ΑΕΒΕ. Μορφή: Ενέσιμο ελαιώδες γαλάκτωμα.

44. Με την απόφαση αρ. 13196/K-2279/6.5.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 4 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 300518/84, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό εμβόλιο MAREXIN CA. Δικαιούχος: INTERVET HOLLAND. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: TEGOK E.Π.Ε. Μορφή: Ενέσιμο εμβόλιο.

45. Με την απόφαση αρ. 13258/K-2280/6.5.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 4 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 300518/84, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα OPTIPRIME (SULPHADIAZINE TRIMETHOPRIM). Δικαιούχος: VETERIN ABEE. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: VETERIN ABEE. Μορφή: 1. Βώλοι, 2. υδατοδιαλυτή σκόνη, 3. Ενέσιμο διάλυμα 48%, Πόσιμο εναιώρημα, 5. Πόσιμο εναιώρημα για χοιρίδια.

46. Με την απόφαση αρ. 6072/K-2281/6.5.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 4 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 300518/84, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα EURAVIT. Δικαιούχος: TAD PHARMA W. GERMANY. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: VETERIN ABEE. Μορφή: Υδατοδιαλυτή σκόνη.

47. Με την απόφαση αρ. 12970/K-2278/5.5.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 4 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 300518/84, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα AVICO MESULENE (SULFADIMETHOXINE, DIAVERIDINE). Δικαιούχος: AVICO A.E. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: AVICO A.E. Μορφή: Πόσιμο διάλυμα.

48. Με την απόφαση αρ. 12937/K-2277/88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 4 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 300518/84, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό εμβόλιο FOWL LARYNGOTRACHEITIS VACCINE. Δικαιούχος: SCHERING CORP. USA. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΧΕΛΑ ΦΑΡΜ. Μορφή: Αυόφυλο εμβόλιο για ενδοφθάλμια ενστάλαξη.

49. Με την απόφαση αρ. 28131/87/K-2266/16.3.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 4 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 300518/84, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό εμβόλιο CANINE DISTEMPER ADENOVIRUS -2- VACCINE LEPTOSPIRA BACTERIN. Δικαιούχος: FROMM LAB. USA. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: INTERVAC. Μορφή: Ενέσιμο λυόφιλο.

50. Με την απόφαση αρ. 7731/87/K-2272/23.3.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 4 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 300518/84, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό εμβόλιο TAD MAREK VAC. FORTE. Δικαιούχος: TAD PHARM Δ. ΓΕΡΜΑΝΙΑΣ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: VETERIN ABEE. Μορφή: Ενέσιμο εναιώρημα.

51. Με την απόφαση αρ. 13034/87/K-2271/22.3.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 4 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 300518/84, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα BOVHYDROL. Δικαιούχος: VETERIN ABEE. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: VETERIN ABEE. Μορφή: Υδατοδιαλυτή σκόνη.

52. Με την απόφαση αρ. 5454/87/K-2267/16.3.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 4 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 300518/84, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό εμβόλιο MAREK DISEASE VACCINE LIVE CHICKEN HERPESVIRUS. Δικαιούχος: VINELAND LAB. USA. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: Α. ΚΑΡΑΒΙΑΣ. Μορφή: Ενέσιμο εναιώρημα.

53. Με την απόφαση αρ. 7194/K-2263/14.3.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 4 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 300518/84, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό εμβόλιο CANIGEN L. Δικαιούχος: VIRBAC S.A. ΓΑΛΛΙΑΣ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΤΑ-FARM. Μορφή: Ενέσιμο εναιώρημα.

54. Με την απόφαση αρ. 12247/K-2276/26.4.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 4 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 300518/84, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα AMPICLOX (AMPICILLIN SODIUM + CLOXACILLIN SODIUM). Δικαιούχος: BEECHAM GROUP ΑΓΓΛΙΑΣ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: EUROVET ΕΛΛΑΣ ΕΠΕ. Μορφή: Ενδομαστικό εναιώρημα.

55. Με την απόφαση αρ. 12135/K-2274/25.4.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 4 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 300518/84, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα HELLAVITAM (BIOTIN CALCIUM PANTOTHENATE). Δικαιούχος: VETOQUINOL S.A. ΓΑΛΛΙΑΣ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΧΕΛΛΑΦΑΡΜ. Μορφή: Σκόνη.

56. Με την απόφαση αρ. 12121/K-2273/25.4.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 4 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 300518/84, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα HELLAVITAM (VITAMIN A-D3 & E). Δικαιούχος: VETOQUINOL S.A. ΓΑΛΛΙΑΣ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΧΕΛΛΑΦΑΡΜ. Μορφή: Ενέσιμο διάλυμα.

57. Με την απόφαση αρ. 12183/K-2275/26.4.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 4 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 300518/84, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα HELLAPRESTAL MEDROXYPROGESTERONE ACETATE). Διολεξικό; VETOQUINOL S.A. ΓΑΛΛΙΑΣ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΧΕΛΛΑΦΑΡΜ. Μορφή: Ενέσιμο εναιώρημα.

Αθήνα, 2 Φεβρουαρίου 1990

Ο Πρόεδρος
Α. ΚΟΥΤΣΕΛΙΝΗΣ

Αριθ. 4195 .

(3)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικών ιδιοσκευασμάτων.

Ο ΠΡΟΕΔΡΟΣ ΤΟΥ ΕΘΝΙΚΟΥ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΥ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

1. Με την απόφαση αρ. 0-694/14.9.88 του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 5 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος FLEGYPEN-FARAN. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: FARAN A.E. Μορφή: Ενέσιμο ξηρό (250+125)mg/VIAL, (500+250)mg/VIAL, (1000+500)mg/VIAL διότι: Ο συνδυασμός των δραστικών ουσιών δεν θεωρείται δόκιμος και δεν τεκμηριώνεται η θεραπευτική του αξία για τις ενδείξεις που προτείνεται. Εξάλλου η καναμυκίνη είναι τοξική κι έχει αντιακατασταθεί στην πράξη από νεώτερες λιγότερο τοξικές αμινογλυκοσίδες.

2. Με την απόφαση αρ. 25288/22.11.88 του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 5 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος BEL-LERGA. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: SANDOZ HELLAS A.E.B.E. Μορφή: Διοκία ελεγχόμενης αποδέσμευσης, διότι: Ο συνδυασμός βαρβιτουρικού με αλκαλοειδές της BELLADONA και εργοταμίνη δεν έχει κλινική σκοπιμότητα & θεραπευτική χρησιμότητα και δεν τεκμηριώνεται η ασφάλεια από την χρήση του.

3. Με την απόφαση αρ. 25286/18.1.88 του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 5 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85 η άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος TOCOSTE. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: NORMA HELLAS A.E. Μορφή: Ενέσιμο διάλυμα, διότι: Δεν κατετέθη βιβλιογραφική τεμνίωση της αποτελεσματικότητας του συγκεκριμένου συνδυασμού επί απειλούμενης ή καθ' εξιν αποβολής ή πρόωρου τοκετού.

4. Με την απόφαση αρ. 25290/22.11.88 του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 5 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85 η άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος DORSIFLEX. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΦΑΡΜΑΛΕΞ Α.Ε. Μορφή: Διοκία, διότι: Ο ενδιαφερόμενος δεν προσέκοιμσε επιστημονική βιβλιογραφία που να αποδεικνύει την αποτελεσματικότητα του φαρμάκου αυτού για τις ενδείξεις και που προτείνεται και την ασφάλεια της χρήσης του.

5. Με την απόφαση αρ. 25289/22.11.88 του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 5 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85 η άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος ACERBINE. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: CLIFARM O.E. Μορφή: Αλοιφή εξωτερικής χρήσης, εκνέφωμα, λουσόν, διότι: Δεν υπάρχει βιβλιογραφική τεμνίωση της αποτελεσματικότητας του συνδυασμού αυτού για τις ενδείξεις που προτείνεται.

6. Με την απόφαση αρ. 31520/22.11.88 του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 5 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85 η άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος NECURANE. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΦΑΡΑΝ ΑΒΕΕ.

Μορφή: Δισκία, διότι: Δεν προσκομίστηκε βιβλιογραφία που να αποδεικνύει την αποτελεσματικότητα και ασφάλεια του φαρμάκου για τις προτεινόμενες ενδείξεις.

7. Με την απόφαση αρ. 25285/18.11.88 του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 5 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85 η άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος MAL-GEL. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: REVIFAR A.E. Μορφή: Δισκία & εναιώρημα, διότι: Δεν προσκομίστηκαν στοιχεία απαραίτητα που ζητήθηκαν από τον ΕΟΦ.

8. Με την απόφαση αρ. 32628/22.11.89 του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 5 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85 η άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος COLPOCEPTINE. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: NORMA HELLAS A.E. Μορφή: Κολπικά δισκία (10+200)mg/TAB, διότι: Δεν κατετέθη επαρκής βιβλιογραφία για την μη απορρόφηση του οιστρογόνου.

9. Με την απόφαση αρ. 32629/22.11.89 του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 5 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85 η άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος MAXIFOLIN. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ANFARM ΕΛΛΑΣ. Μορφή: Κάψουλες 500 mg, διότι: Δεδομένου ότι η ταλαμικιλίνη δρα με μετατροπή της στον οργανισμό σε αμικιλίνη και η αντιστοιχία σε ελευθερούμενη αμικιλίνη είναι σχεδόν 70% της ταλαμικιλίνης, οι περιεκτικότητες κάτω των 750mg/μονάδα δόσεως οδηγούν σε υποθεραπευτικά σχήματα.

10. Με την απόφαση αρ. 31384/22.11.89 του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 5 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85 η άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος NACLUR. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ERCIFAR ABEE. Μορφή: Αλοιφή εξωτερικής χρήσης, διότι: Δεν υπάρχει επαρκής βιβλιογραφική τεκμηρίωση της αποτελεσματικότητας του φαρμάκου αυτού για τις ενδείξεις που προτείνονται.

11. Με την απόφαση αρ. 31383/21.11.89 του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 5 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85 η άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος AMOTRIL (CAMAZERAM). Υπεύθυνος κυκλοφορίας: BIANEΞ A.E. Μορφή: Δισκία ζαχαρόπηκτα 10mg & 20mg, διότι: Δεν κατετέθη επαρκής βιβλιογραφία που να τεκμηριώνει την αποτελεσματικότητα του φαρμάκου για τις ενδείξεις που προτείνονται.

12. Με την απόφαση αρ. 31389/21.11.89 του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 5 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85 η άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος CALCISTAM (TALAMPICILLIN). Υπεύθυνος κυκλοφορίας: BIOΣΤΑΜ. Μορφή: Κάψουλες των 375mg/CAP & των 500mg/CAP, διότι: Δεδομένου ότι η ταλαμικιλίνη δρα με μετατροπή της στον οργανισμό σε αμικιλίνη και η αντιστοιχία σε ελευθερούμενη αμικιλίνη είναι σχεδόν 70% της ταλαμικιλίνης, οι περιεκτικότητες κάτω των 750mg/μονάδα δόσεως οδηγούν σε υποθεραπευτικά σχήματα.

13. Με την απόφαση αρ. 31391/21.11.89 του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 5 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85 η άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος INSTENON (ETHAMIVAN + ETHOFYLLINE + HEXOBENDINE). Υπεύθυνος κυκλοφορίας: MINEPBA ΦΑΡΜ/ΚΗ Α.Ε. Μορφή: Δισκία ζαχαρόπηκτα (60+60+100)mg/TAB & (20+60+50)mg/TAB, διότι: Δεν κατετέθη βιβλιογραφική τεκμηρίωση της αποτελεσματικότητας του φαρμάκου αυτού.

14. Με την απόφαση αρ. 31382/21.11.89 του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 5 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85 η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος BANOTAL. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΚΛΕΒΑ Ε.Π.Ε. Μορφή: Δισκία 80mg, διότι: Δεν κατετέθη νέα μέθοδος ελέγχου που να συμπληρώνει την μελέτη σταθερότητας του προϊόντος.

15. Με την απόφαση αρ. 31807/14.11.89 του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 5 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85 η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος MONAXENAL. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΛΕΟΝΤΙΚ Α.Ε. Μορφή: Δισκία (20 + 0.2)mg, διότι: Δεν προσκομίστηκε επιστημονική τεκμηρίωση της θεραπευτικής αξίας του φαρμάκου για τις προτεινόμενες ενδείξεις καθώς και της ασφάλειας από την χρήση του.

16. Με την απόφαση αρ. 31332/9.11.89 του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 5 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85 η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος AC-TESOL. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: PFIZER HELLAS A.E. Μορφή: Δισκία ζαχαρόπηκτα 25mg, διότι: Δεν κατετέθη δημοσιευμένη βιβλιογραφία που να τεκμηριώνει τις ενδείξεις για τις οποίες προτείνεται το φάρμακο αυτό.

17. Με την απόφαση αρ. 31393/9.11.89 του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 5 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85 η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος PH-

TIVASIDUM. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΝΕΛΕΤΑ Ε.Π.Ε.. Μορφή: Δισκία 0.5mg, διότι: Δεν προσκομίστηκε βιβλιογραφική τεκμηρίωση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας από την χρήση του φαρμάκου αυτού.

18. Με την απόφαση αρ. 29902/30.10.89 του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 5 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85 η άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος SPOROBIOTIC Υπεύθυνος κυκλοφορίας: MEDICHROM A.E. Μορφή: Σκόνη για πόσιμο εναιώρημα 500 mg/5ml, διότι: Η περιεκτικότητα αυτή του εναιωρήματος δεν αναφέρεται στις περισσότερες κλασικές; βιβλιογραφικές πηγές και δεν εξυπηρετεί καμιά κλινική σκοπιμότητα.

19. Με την απόφαση αρ. 29925/30.10.89 του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 5 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος SPOROBIOTIC. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: MEDICHROM A.E., Μορφή: Κάψουλες 750 mg/CAP, διότι: Η περιεκτικότητα αυτή έχει ήδη απορριφθεί με το αιτιολογικό ότι η συνήθης δοσολογία της κεφραδίνης από το στόμα είναι 500 mg - 1 g/12ώρο ή 250 mg-500 mg/6ωρο και καλύπτεται από τις άλλες εγκεκριμένες περιεκτικότητες.

20. Με την απόφαση αρ. 29904/30.10.89 του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 5 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος DYNALCIN. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: RELYO HELLAS Ε.Π.Ε. Μορφή: Αλοιφή, διότι: Δεν προσκομίστηκε επιστημονική βιβλιογραφία που να τεκμηριώνει την αποτελεσματικότητα του φαρμάκου αυτού καθώς και στοιχό ; μηχανισμού δράσεως.

21. Με την απόφαση αρ. 29903/30.10.89 του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 5 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος PENIL GRAM. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: Ν. Γ. ΖΗΚΙΔΗΣ. Μορφή: Δισκία επικαλυμμένα 500 mg/TAB, διότι: Δεδομένου ότι η ταλαμικιλίνη δρα με μετατροπή της στον οργανισμό σε αμικιλίνη και η αντιστοιχία σε ελευθερούμενη αμικιλίνη είναι σχεδόν 70% της ταλαμικιλίνης, οι περιεκτικότητες κάτω των 700 mg/ μονάδα δόσεως οδηγούν σε υποθεραπευτικά σχήματα.

22. Με την απόφαση αρ. 29905/30.10.89 του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 5 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος IP-RADOL. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: MINEPBA ΦΑΡΜ/ΚΗ Α.Ε. Μορφή: SOL.INH. 1.25mg/5ml., AEROSOL 93mg/15ml. Δισκία: 0.50 mg, IN-J.SOL. 5mg/2ml., διότι: Δεν κατετέθη επιστημονική βιβλιογραφία που να τεκμηριώνει την αποτελεσματικότητα και την ασφάλεια από την χρήση καθώς και τους όρους χορήγησης του φαρμάκου αυτού.

23. Με την απόφαση αρ. 25092/15.9.89 του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 5 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος FACTEUR VIII MERIEUX HT (HEAT TREATED). Υπεύθυνος κυκλοφορίας: Π. Ν. ΓΕΡΟΥΜΑΤΟΣ ΑΕΒΕ. Μορφή: Ενέσιμο λυόφιλο 250 IU/VIAL, 500 IU/VIAL, 750 IU/VIAL, 1000 IU/VIAL, διότι: Αντ' αυτού εγκρίθηκε το FACTEUR VIII MERIEUX SD, το οποίο παρασκευάζεται με πιο σύγχρονη και αποτελεσματική μέθοδο.

24. Με την απόφαση αρ. 1641/19.1.90 του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 5 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος PSYCHOBOLAN. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: NORMA HELLAS A.E. Μορφή: Ενέσιμο διάλυμα 50 mg/AMP, διότι: Δεν υπάρχει βιβλιογραφική τεκμηρίωση του φαρμάκου αυτού για τις ενδείξεις που προτείνονται.

25. Με την απόφαση αρ. 0-61/23.1.89 του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 5 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος MACMIROR. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΧΡΩΠΕΙ Α.Ε., Μορφή: Δισκία σακχαρόπηκτα 200mg/TAB, Κολπικά δισκία 250mg/TAB, Αλοιφή κολπική 100mg/G, διότι: Δεν υπάρχει επαρκής βιβλιογραφική τεκμηρίωση της αποτελεσματικότητας του φαρμάκου αυτού για τις ενδείξεις που προτείνονται.

26. Με την απόφαση αρ. 0-64/23.1.89 του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 5 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος ADEKIN. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ERFAR. Μορφή: Κρέμα κολπική 0,5%, διότι: Από την προσιτή βιβλιογραφία και την προσκομιθείσα με την ένσταση δεν τεκμηριώνεται η αποτελεσματικότητα και η ασφάλεια από την χρήση της μορφής αυτής.

27. Με την απόφαση αρ. 0-62/23.1.89 του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 5 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος FURACIN. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: NORWICH EATON HELLAS A.E. Μορφή: Κολπικά υπόθετα των 6mg/SUP, διότι: Από την προσκομιθείσα

βιβλιογραφία δεν τεκμηριώνεται η αποτελεσματικότητα και η ασφάλεια από την χρήση της μορφής αυτής.

28. Με την απόφαση αρ. 25287/22.9.88 του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 5 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος ΤΑΚΙΝΟΛ - Ν. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: CHEMICA Α.Ε. Μορφή: Δισκία, διότι: Ο συνδυασμός αντιισταμινικού με κορτικοστεροειδές με ενδείξεις κατ' εξοχήν αλλεργικής αιτιολογίας δεν εξυπηρετεί στην αντιμετώπιση οξέων αλλεργικών καταστάσεων και ο θεράπων ιατρός δεν δύναται να εξατομικεύσει την δόσολογία αναλόγως της περιπτώσεως. Επίσης δεν εξυπηρετούνται οι σκοποί για τους οποίους ενδείκνυται οι σταθεροί συνδυασμοί φαρμάκων.

29. Με την απόφαση αρ. 19763/8.7.88 του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 5 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος ΜΙΟΛΙΒΡΑΝ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΛΕΟΝΤΙΚ Α.Ε. Μορφή: Δισκία 4mg/TAB, διότι: Από την βιβλιογραφία δεν προκύπτουν στοιχεία για να τεκμηριώνουν την θεραπευτική αξία του δραστικού συστατικού για τις προτεινόμενες ενδείξεις.

30. Με την απόφαση αρ. 19764/8.7.88 του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 5 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος ΣΑΥΟΝ ΦΙΣΣΑΝ ΓΟΥΔΡΟΝ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: CANA Α.Ε. Μορφή: Σαπούνι φαρμ./χό 53.50mg/g., διότι: Δεν υπάρχει βιβλιογραφική τεκμηρίωση της χρήσης του συνδυασμού (πίσσα + ιχθυόλη) στη συγκεκριμένη φαρμακευτική μορφή για τις ενδείξεις που προτείνεται.

31. Με την απόφαση αρ. 0-1169/25.11.87 του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 5 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος Ρ-Σ-ΦΑΡ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΦΑΡΑΝ ΑΒΕΕ. Μορφή: Αλοιφή εξωτερικής χρήσης, διότι: Δεν υπάρχει βιβλιογραφική κάλυψη της τυχόν θεραπευτικής αξίας ενώ προκύπτουν σοβαρές επιφυλάξεις ως προς την παρουσία ενός γλυκοκορτικοστεροειδούς, για το οποίο δεν αναφέρεται κατά πόσο απορροφάται στους εν βάθει ιστούς και κατά πόσο εισέρχεται και στην γενική κυκλοφορία.

32. Με την απόφαση αρ. 0-592/13.7.88 του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 5 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος ΕΡ-ΚΑΠΣΙΛ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΡΟΕΛ. Μορφή: Δισκία επικαλυμμένα 60mg/TAB, διότι: Αναφέρθηκαν, σε άλλες χώρες, σοβαρές ανεπιθύμητες ενέργειες (θανατηφόρες καρδιακές αρρυθμίες).

33. Με την απόφαση αρ. 0-592/13.7.88 του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 5 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος ΑΜΑΓ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: VΕΛΚΑ ΗΕΛΛΑΣ. Μορφή: Δισκία ζαχαρόπηκτα 80mg/TAB, διότι: Αναφέρθηκαν, σε άλλες χώρες, σοβαρές ανεπιθύμητες ενέργειες (θανατηφόρες καρδιακές αρρυθμίες).

34. Με την απόφαση αρ. 0-592/13.7.88 του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 5 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος ΣΕ-ΚΟΝΤΙΝ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΗΟΕΧΣΤ ΕΛΛΑΣ ΑΒΕΕ. Μορφή: Δισκία ζαχαρόπηκτα 15mg/TAB & 60mg/TAB, διότι: Αναφέρθηκαν, σε άλλες χώρες, σοβαρές ανεπιθύμητες ενέργειες (θανατηφόρες καρδιακές αρρυθμίες).

35. Με την απόφαση αρ. 13401/6.5.88 του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 5 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος ΜΟΔΙΤΕΝ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΣΚΟΤΙΜΠ ΑΕΒΕ. Μορφή: Δισκία επικαλυμμένα 25mg/TAB & 100mg/TAB, διότι: Οι περιεκτικότητες αυτές δεν καλύπτονται βιβλιογραφικά.

36. Με την απόφαση αρ. 2927/3.2.88 του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 5 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος ΤΡΟΦΟΒΟΛΕΝΕ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΝΟΡΜΑ Α.Ε. Μορφή: Ενέσιμο ελαιώδες, διότι: Δεν υπάρχει βιβλιογραφική τεκμηρίωση του συνδυασμού των δραστικών συστατικών για τις προτεινόμενες ενδείξεις.

37. Με την απόφαση αρ. 2760/2.2.88 του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 5 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος ΜΟΧΑΤΕΦ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΒΡΙΣΤΟΛ ΗΕΛΛΑΣ Α.Ε. Μορφή: Κάψουλες 250 mg, διότι: Η μορφή αυτή σε αυτήν την περιεκτικότητα δεν τεκμηριώνεται επαρκώς.

38. Με την απόφαση αρ. 2760/2.2.88 του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 5 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος ΣΥΚΛΟΜΥΣΙΝΗ-Κ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΚΟΨ-Χ. ΚΟΥΠΑΡΟΥΣΟΣ & ΣΙΑ. Μορφή: Κάψουλες 250 mg, διότι: Η μορφή αυτή σε αυτήν την περιεκτικότητα δεν τεκμηριώνεται επαρκώς.

39. Με την απόφαση αρ. 7403/16.3.88 του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 5 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος ΦΥΡΟΧΟΝΕ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΝΟΡΒΙΤΧ ΕΑΤΟΝ ΗΕΛΛΑΣ Α.Ε. Μορφή: Ενωτήριο, διότι: Δεν υπάρχουν βιβλιογραφικά στοιχεία για τον συνδυασμό των δραστικών συστατικών.

Αθήνα, 2 Φεβρουαρίου 1990

Ο Πρόεδρος
Α. ΚΟΥΤΣΕΛΙΝΗΣ

Αριθ. 4196

(4)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικών ιδιοσκευασμάτων.

Ο ΠΡΟΕΔΡΟΣ ΕΘΝΙΚΟΥ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΥ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

1. Με τις αποφάσεις αρ. 28077/1964101 και 28078/1964102/19.10.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα CLEXAN. Δικαιούχος: RHONE - POULENC SANTE ΓΑΛΛΙΑΣ. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: RHONE POULENC COOPER S.A. Μορφή - Περιεκτικότητα: 1. Ενέσιμο διάλυμα 20mg/AMP 2) Ενέσιμο διάλυμα 40mg/AMP.

2. Με την απόφαση αρ. 0-699/14.9.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα NALADOR. Δικαιούχος: SCHERING A.G. Δ. ΓΕΡΜΑΝΙΑΣ. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: SCHERA O.E., Μορφή - περιεκτικότητα: 1) Ξηρό ενέσιμο 0.1mg 2) Ξηρό ενέσιμο 0.5mg.

3. Με την απόφαση αρ. 27452/1909201/12.10.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85 άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα BACIN. Δικαιούχος: ΦΑΜΑΡ ΑΒΕ. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: ΦΑΜΑΡ ΑΒΕ. Μορφή - Περιεκτικότητα: Δισκία επικαλυμμένα με υμένιο 50mg.

4. Με την απόφαση αρ. 33040/7.12.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85 άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα IMPOVITUSS. Δικαιούχος: RAFARM ΑΕΒΕ. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: RAFARM ΑΕΒΕ. Μορφή - Περιεκτικότητα: Κάψουλες 200mg/CAP.

5. Με την απόφαση αρ. 27662/1973107/13.10.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα INSULIN NOVO HM ACTRAPID HM (HUMAN GENETICALLY ENGINEERED). Δικαιούχος: NOVO INDUSTRIES A/S ΔΑΝΙΑΣ. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: «SANTA» Ν. ΜΠΑΛΑΝΟΣ ΑΒΕΕ. Μορφή - Περιεκτικότητα: Ενέσιμο διάλυμα 40 IU/ml.

6. Με την απόφαση αρ. 27660/19731108/13.10.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85 άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα INSULIN NOVO HM ACTRAPID HM (HUMAN GENETICALLY ENGINEERED). Δικαιούχος: NOVO INDUSTRIES A/S ΔΑΝΙΑΣ. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: «SANTA» Ν. ΜΠΑΛΑΝΟΣ ΑΒΕΕ. Μορφή - Περιεκτικότητα: Ενέσιμο διάλυμα 100 IU/ml.

7. Με την απόφαση αρ. 27661/1973101/13.10.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα INSULIN NOVO HM MONOTARD HM (HUMAN GENETICALLY ENGINEERED). Δικαιούχος: NOVO INDUSTRI A/S ΔΑΝΙΑΣ. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: «SANTA» Ν. ΜΠΑΛΑΝΟΣ ΑΒΕΕ. Μορφή - Περιεκτικότητα: Ενέσιμο διάλυμα 40 IU/ml.

8. Με την απόφαση αρ. 27656/1973104/13.10.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα INSULIN NOVO HM PROTAPHANE HM (HUMAN GENETICALLY ENGINEERED). Δικαιούχος: NOVO INDUSTRI A/S ΔΑΝΙΑΣ. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: «SANTA» Ν. ΜΠΑΛΑΝΟΣ ΑΒΕΕ. Μορφή - Περιεκτικότητα: Ενέσιμο εναιώρημα 40 IU/ml.

9. Με την απόφαση αρ. 27659/1973106/13.10.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα INSULIN NOVO HM PENMIX-30 (HUMAN GENETICALLY ENGINEERED). Δικαιούχος: NOVO INDUSTRI A/S ΔΑΝΙΑΣ. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: «SANTA» Ν. ΜΠΑΛΑΝΟΣ ΑΒΕΕ. Μορφή - Περιεκτικότητα: Ενέσιμο εναιώρημα 100 IU/ml.

10. Με την απόφαση αρ. 27658/1973102/13.10.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 παρ.1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα INSULIN NOVO HM ACTRAPHANE HM (HUMAN GENETICALLY ENGINEERED). Δικαιούχος: NOVO INDUSTRI A/S ΔΑΝΙΑΣ. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: «SANTA» Ν. ΜΠΑΛΑΝΟΣ ΑΒΕΕ. Μορφή - Περιεκτικότητα: Ενέσιμο εναιώρημα 40IU/ml.
11. Με την απόφαση αρ. 27617/1973105/13.10.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 παρ.1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα INSULIN NOVO HM-PROTAPHANE HM PENFILL (HUMAN GENETICALLY ENGINEERED). Δικαιούχος: NOVO INDUSTRI A/S ΔΑΝΙΑΣ. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: «SANTA» Ν. ΜΠΑΛΑΝΟΣ ΑΒΕΕ. Μορφή - Περιεκτικότητα: Ενέσιμο εναιώρημα 100IU/ml.
12. Με την απόφαση αρ. 27657/1973103/13.10.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 παρ.1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα INSULIN NOVO HM ULTRATARD HM (HUMAN GENETICALLY ENGINEERED). Δικαιούχος: NOVO INDUSTRI A/S ΔΑΝΙΑΣ. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: «SANTA» Ν. ΜΠΑΛΑΝΟΣ ΑΒΕΕ. Μορφή - Περιεκτικότητα: Ενέσιμο εναιώρημα 40IU/ml.
13. Με την απόφαση αρ. 31128/24.11.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 παρ.1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα NEO RHINOVIT Δικαιούχος: ΔΑΜΒΕΡΓΗΣ Α.Ε. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: ΔΑΜΒΕΡΓΗΣ. Μορφή - Περιεκτικότητα: Γέλη ρινική.
14. Με τις αποφάσεις αρ. 31875-31876-31877/25.11.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 παρ.1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα EPREX. Δικαιούχος: CILAG A.G. INTERNATIONAL ZUG ΕΛΒΕΤΙΑΣ. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: ΓΙΑΝΣΣΕΝ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΑΕΒΕ. Μορφή - Περιεκτικότητα: Ενέσιμο διάλυμα 2000U/VIAL, 4000U/VIAL και 10000 U/VIAL.
15. Με την απόφαση αρ. 32420/30.11.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 παρ.1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα BANATIN. Δικαιούχος: REMEDINA ΑΕΒΕ. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: REMEDINA ΑΕΒΕ. Μορφή - Περιεκτικότητα: Δισκία επικαλυμμένα 20mg/TAB.
16. Με την απόφαση αρ. 32351/30.11.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 παρ.1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα LONINE. Δικαιούχος: AVERST INTERNATIONAL USA. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: Π.Ν. ΓΕΡΟΛΥΜΑΤΟΣ ΑΕΒΕ. Μορφή - Περιεκτικότητα: Κάψουλες 200mg/CAP.
17. Με τις αποφάσεις αρ. 391, 392, 393.1.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 παρ.1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα ALIMIX. Δικαιούχος: JANSSEN PHARM. NV. BEERSE ΒΕΛΓΙΟΥ. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: ΓΙΑΝΣΣΕΝ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΑΕΒΕ. Μορφή - Περιεκτικότητα: Δισκία 5mg Δισκία 10mg Εναιώρημα υγρό πόσιμο 5mg/ml.
18. Με τις αποφάσεις αρ. 33170, 33172/8.12.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα ARATEF (CEFOTETAN DISODIUM). Δικαιούχος: IMPERIAL CHEMICAL INDUSTRIES PLC ΑΓΓΛΙΑΣ. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: CANA Α.Ε. Μορφή - Περιεκτικότητα: Ενέσιμο λυόφιλο 1g, Ενέσιμο λυόφιλο 1g+LIDOCAINE.
19. Με την απόφαση αρ. 28655/31.10.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 παρ. 1 της Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα SOMATONORM - N (RECOMBINANT HUMAN SOMATOTROPIN). Δικαιούχος: KABIVITRUM SWEDEN. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: Π.Ν. ΓΕΡΟΛΥΜΑΤΟΣ ΑΕΒΕ. Μορφή - Περιεκτικότητα: Ενέσιμο λυόφιλο.
20. Με τις αποφάσεις αρ. 32326, 32327, 32328, 32329/30.11.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 παρ. 1 της κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα ASERANOX. Δικαιούχος: JANSSEN PHARMACEUTICA N.Y. BEERSE ΒΕΛΓΙΟΥ. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: ΓΙΑΝΣΣΕΝ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΑΕΒΕ. Μορφή - Περιεκτικότητα: 1) Δισκία επικαλυμμένα 20 mg/TAB και 40mg/TAB, 2) Ενέσιμο διάλυμα 10mg/AMP, 3) Ενέσιμο διάλυμα 50mg/AMP.
21. Με την απόφαση αρ. 30525/14.10.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 παρ. 1 της Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα ENZEX. Δικαιούχος: SMITH KLINE - RIT S.A. ΒΕΛΓΙΟΥ. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: ΒΙΑΝΕΞ Α.Ε. Μορφή - Περιεκτικότητα: Ενέσιμο εναιώρημα.
22. Με την απόφαση αρ. 28609/25.10.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 παρ. 1 κοινής της Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα LORACTIN. Δικαιούχος: SCHERING CORPORATION USA. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: ΕΣΣΕΞ ΕΛΛΑΣ ΑΦΒΕΕ. Μορφή - Περιεκτικότητα: Δισκία.
23. Με την απόφαση αρ. 19179/1924001/19.10.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα GUNO - TARDYFERON. Δικαιούχος: ROBAPHARM AG ΕΛΒΕΤΙΑΣ. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: Π.Ν. ΓΕΡΟΛΥΜΑΤΟΣ ΑΕΒΕ. Μορφή - Περιεκτικότητα: Δισκία σακχαρόπηκτα βραδείας αποδέσμευσης 80mg.
24. Με την απόφαση αρ. 29159/1.11.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 παρ. 1 της Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα LEXOTANIL. Δικαιούχος: F. HOFFMAN LA ROCHE & Co LTD ΕΛΒΕΤΙΑΣ. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: ROCHE HELLAS Α.Ε. Μορφή - Περιεκτικότητα: Διάλυμα πόσιμο σταγόνες 2.5mg/ml.
25. Με την απόφαση αρ. 931/11.1.90 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 παρ. 1 της Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα EMINASE Δικαιούχος: BEECHAM ΑΓΓΛΙΑΣ. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: BEECHAM ΕΛΛΑΣ ΕΒΑΕ. Μορφή - Περιεκτικότητα: Ενέσιμο λυόφιλο 30 UNITS/VIAL.
26. Με την απόφαση αρ. 1255/4.1.90 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα PHOSPHALUGEL. Δικαιούχος: LABOR BIODERAX FRANCE. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: BOEHRINGER INGELHEIM ΕΛΛΑΣ Α.Ε. Μορφή Περιεκτικότητα: GEL. SD. OR. 12.38g./SINGLE DOSE.
27. Με τις αποφάσεις αρ. 33585, 33586, 33587/30.11.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 παρ. 1 της Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα UNIVER. Δικαιούχος: RORER PHARM. LIM. ENGLAND. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: MINEPBA ΦΑΡΜ. Α.Ε. Μορφή - Περιεκτικότητα: Κάψουλες 120mg/CAP, 180mg/CAP, 240mg/CAP.
28. Με την απόφαση αρ. 30493/89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 παρ. 1 της κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα OCUFUR. Δικαιούχος: ALLERGAN INC USA. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: GENE- PHARM Α.Ε. Μορφή - Περιεκτικότητα: Κολύβριο διάλυμα 0.03%.
29. Με την απόφαση αρ. 30543/89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 παρ. 1 της Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα LIVIAL (TIBOLONE). Δικαιούχος: N.V. ORGANON OSS HOLLAND. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: ORGANON ΕΛΛΑΣ ΕΠΕ. Μορφή - Περιεκτικότητα: Δισκία 2.5mg.
30. Με τις αποφάσεις αρ. 30158, 30159, 30160 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 παρ. 1 της κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα ΕΝΔΟΦΛΕΒΙΑ ΑΝΘΡΩΠΙΝΗ ΓΑΜΜΑ ΣΦΑΙΡΙΝΗ. Δικαιούχος: BAXTER S.A. W. GERMANY. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: Β. ΝΕΙΔΑΣ ΚΑΙ ΥΙΟΙ. Μορφή - Περιεκτικότητα: Ενέσιμο λυόφιλο για ενδοφλέβια έγχυση 0.5g, 2.5g, 5g/VIAL.
31. Με την απόφαση αρ. 30126/31.10.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 παρ. 1 της Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα AXELAN. Δικαιούχος: PROEL Α.Ε. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: PROEL Α.Ε. Μορφή - Περιεκτικότητα: Διάλυμα εξωτερικής χρήσης 2%.
32. Με την απόφαση αρ. 21474/31.10.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 παρ. 1 της Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα WARTEC (RODOPHILLOTOXIN). Δικαιούχος: CONPHARM AB ΣΟΥΗΔΙΑΣ. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: Π.Ν. ΓΕΡΟΛΥΜΑΤΟΣ ΑΕΒΕ. Μορφή - Περιεκτικότητα: SOL EXT. US 0.5%.
33. Με την απόφαση αρ. 30127/31.10.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 παρ. 1 της Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα VENORUTON. Δικαιούχος: ZYMA S.A. ΕΛΒΕΤΙΑΣ. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: CIBA GEIGY ΕΛΛΑΣ. Μορφή - Περιεκτικότητα: Κάψουλες 300mg.
34. Με την απόφαση αρ. 30010 και 30011/30.10.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 παρ. 1 της Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα SANDOSTATIN (OCTREOTIDE). Δικαιούχος: SANDOZ S.A. ΕΛΒΕΤΙΑΣ. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: SANDOZ HELLAS ΑΕΒΕ. Μορφή - Περιεκτικότητα: 1) Ενέσιμο διάλυμα 0.05mg/ml, 2) Ενέσιμο διάλυμα 0.1mg/ml.

35. Με την απόφαση αρ. 30242/31.10.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 3 παρ. 1 της Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα GYNOFEN 35. Δικαιούχος: SCHERING AG Δ. ΓΕΡΜΑΝΙΑΣ. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: Γ. ΠΑΝΑΓΑΚΗΣ ΚΑΙ ΣΙΑ Ο.Ε. Μορφή - Περιεκτικότητα: Δισκία ζαχαρώδη (2+0.035) mg/TAB.

36. Με τις αποφάσεις αρ. 30161, 30260, 30261 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 3 παρ. 1 της Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα PRINIVIL (LISINAPRIL). Δικαιούχος: BIANEΞ Α.Ε. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: BIANEΞ Α.Ε. Μορφή - Περιεκτικότητα: Δισκία 5mg 20mg, 40mg.

37. Με την απόφαση αρ. 28974 και 28975/20.10.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 3 παρ. 1 της Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα SEREPAX (OXAZEPAM). Δικαιούχος: WYETH LABOR INC. USA. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: WYETH HELLAS ΕΠΕ. Μορφή - Περιεκτικότητα: Τροχίσκοι 15mg/LOZ, 30mg/LOZ.

38. Με τις αποφάσεις αρ. 29945, 29946, 29947, 29948/30.10.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 3 παρ. 1 της κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα ZOCOR. Δικαιούχος: MERCK & Co INC USA. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: VIANEX Α.Ε. Μορφή - Περιεκτικότητα: C. TAB 5mg/TAB, C.TAB 10mg/TAB, C.TAB 20mg/TAB, C. TAB 40mg/TAB.

39. Με την απόφαση αρ. 29871 & 29872/30.10.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 3 παρ. 1 της Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα LOSEC. Δικαιούχος: AB ASTRA SODERTALJE SWEDEN. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: ΦΑΡΜΑΛΕΞ Α.Ε. Μορφές - Περιεκτικότητα: Κάψουλες εντεροδιαλυτές 20mg/CAP, Ενέσιμο λυόφιλο 40mg/VIAL.

40. Με την απόφαση αρ. 29873/30.10.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα EMLA. Δικαιούχος: AB ASTRA ΣΟΥΗΔΙΑΣ. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: ΦΑΡΜΑΛΕΞ Α.Ε. Μορφή - Περιεκτικότητα: CR. EXT US 2.5%+2.5%.

41. Με την απόφαση αρ. 30909/89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 3 παρ. 1 της Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα RULID. Δικαιούχος: ROUSSEL UCLAF ΓΑΛΛΙΑΣ. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: ROUSSEL HELLAS Ε.Π.Ε. Μορφή - Περιεκτικότητα: F.C. TAB 150mg/TAB.

42. Με την απόφαση αρ. 30313/89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 3 παρ. 1 της Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα CALCIFORTE. Δικαιούχος: LABORATOIRES SEROLAM FRANCE. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: LABORATOIRES SEROLAM FRANCE. Μορφή - Περιεκτικότητα: Σκόνη μιας δόσης για πόσιμο διάλυμα ή εναιώρημα 3.45g/SACHET.

43. Με τις αποφάσεις αρ. 30432, 30433, 30434/1.1.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα CEFTORAL (CEFEXIME). Δικαιούχος: VIANEX Α.Ε. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: VIANEX Α.Ε. Μορφή - Περιεκτικότητα: Σκόνη για πόσιμο εναιώρημα 100mg/5ml, Δισκία επικαλυμμένα με υμένιο 200mg, Δισκία επικαλυμμένα με υμένιο 400mg.

44. Με τις αποφάσεις αρ. 27214, 27215, 27216, 27217/89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα TIMENTIN. Δικαιούχος: BEECHAM GROUP PLC ΑΓΓΛΙΑΣ. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: ΜΠΗΤΣΑΜ ΕΛΛΑΣ ΕΒΑΕ. Μορφή - Περιεκτικότητα: Ενέσιμο ξηρό (800mg, 1,6gr, 3,2gr και 5,2gr).

45. Με τις αποφάσεις αρ. 27083, 27084/4.10.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα BEGALIN. Δικαιούχος: PFIZER LIMITED ENGLAND. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: PFIZER HELLAS Α.Ε. Μορφή - Περιεκτικότητα: TAB 375mg/TAB και PD. ORA SUS 250mg/5ml.

46. Με την απόφαση αρ. 25617/21.9.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 3 παρ. 1 της Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα ZENTEL. Δικαιούχος: SMITH KLINE ΚΑΙ FRENCH LIMITED ΑΓΓΛΙΑΣ. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: BIANEΞ Α.Ε. Μορφή - Περιεκτικότητα: Δισκία επικαλυμμένα με υμένιο 400mg.

47. Με την απόφαση αρ. 0-485/13.6.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα ZEBI-

NOR (BENDAZAC LYSINATE). Δικαιούχος: RAFARM Α.Ε.Β.Ε. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: RAFARM Α.Ε.Β.Ε. Μορφή - Περιεκτικότητα: Δισκία 500mg.

48. Με την απόφαση αρ. 0-387/17.5.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα FLUREXIL (SODIUM FLUORIDE). Δικαιούχος: ZYMA S.A. ΕΛΒΕΤΙΑΣ. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: CIBA GEICY ΕΛΛΑΣ ΑΒΕΕ. Μορφή - Περιεκτικότητα: Δισκία εντεροδιαλυτά 22.1mg/TAB.

49. Με την απόφαση αρ. 0-390/17.5.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 3 παρ. 1 της Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα ECRIDOXAN (ETODOLAC). Δικαιούχος: HELP Ε.Π.Ε. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: HELP Ε.Π.Ε. Μορφή - Περιεκτικότητα: Κάψουλες 200mg.

50. Με τις αποφάσεις αρ. 24236, 26706, 26707, 26708, 26709, 26710/89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 3 παρ. 1 της Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα PERITONEF. Δικαιούχος: ΕΘΝ. ΦΑΡΜΑΚΟΒΙΟΜΗΧΑΝΙΑ Α.Ε. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: ΕΘΝ. ΦΑΡΜΑΚΟΒΙΟΜΗΧΑΝΙΑ Α.Ε. Μορφή - Περιεκτικότητα: Διάλυμα για περιτοναϊκή διύχιση.

51. Με τις αποφάσεις αρ. 24777, 24778, 24779, 24780/89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 3 παρ. 1 της Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα FACTEUR VIII MERIEUX SD (SOLVENT DETERGENT). Δικαιούχος: INSTITUT MERIEUX ΓΑΛΛΙΑΣ. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: Π.Ν. ΓΕΡΟΛΥΜΑΤΟΣ ΑΕΒΕ. Μορφή Περιεκτικότητα: Ενέσιμο λυόφιλο 250IU/VIAL + διαλύτης 10ml, Ενέσιμο λυόφιλο 500IU/VIAL + διαλύτης 20ml, Ενέσιμο λυόφιλο 750IU/VIAL + διαλύτης 30ml, Ενέσιμο λυόφιλο 1000IU/VIAL + διαλύτης 40ml.

52. Με την απόφαση αρ. 15579/25.5.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 3 παρ. 1 της Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα POTASSIUM CHLORIDE 7,45% B. BRAUN MELSUNGEN. Δικαιούχος: B. BRAUN MELSUNGEN AG Δ. ΓΕΡΜΑΝΙΑΣ. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: Κ.Α. ΠΑΠΑΕΛΛΗΝΑΣ (ΕΛΛΑΣ ΑΕΒΕ). Μορφή - Περιεκτικότητα: Ενέσιμο διάλυμα 7.45%.

53. Με την απόφαση αρ. 18248/23.6.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 3 παρ. 1 της Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα OLBETAM. Δικαιούχος: FARMITALIA CARLO ERBA SRL ΙΤΑΛΙΑΣ. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: FARMITALIA CARLO ERBA HELLAS Α.Ε. Μορφή - Περιεκτικότητα: Κάψουλες 250mg.

54. Με την απόφαση αρ. 19294/4.7.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα CYMEVENE. Δικαιούχος: SYNTEX PHARMA AG ΕΛΒΕΤΙΑΣ. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: MINEPBA ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε. Μορφή - Περιεκτικότητα: Ενέσιμο λυόφιλο για ενδοφλέβια έγχυση 500mg/VIAL.

55. Με την απόφαση αρ. 0-485/13.6.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 3 παρ. 1 της Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα EYELIGHT. Δικαιούχος: ANGELINI FRANCESCO AZIENDE CHIMICHE ΙΤΑΛΙΑΣ. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: INTERFARM LTD. Μορφή - Περιεκτικότητα: Δισκία επικαλυμμένα με υμένιο 500mg.

56. Με την απόφαση αρ. 15578/25.5.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα SODIUM CHLORIDE/B. BRAUN MELSUNGEN. Δικαιούχος: B. BRAUN MELSUNGEN AG — ΓΕΡΜΑΝΙΑ. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: Κ.Α. ΠΑΠΑΕΛΛΗΝΑΣ ΑΕΒΕ. Μορφή Περιεκτικότητα: Ενέσιμο διάλυμα 5,85%.

57. Με την απόφαση αρ. 17413 και 17414/13.6.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα SALOFALK. Δικαιούχος: DR. FALK GMBH & Co PHARM. PRAPARATE KG W. GERMANY. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: GALENICA Α.Ε. Μορφή - Περιεκτικότητα: Υπόθετα 250mg, Ενέσιμα 4g/SINGLE DOSE.

58. Με την απόφαση αρ. 16603/6.6.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα DENACLOF. Δικαιούχος: ΔΙΣΠΕΡΣΑ ΑΓ ΕΛΒΕΤΙΑΣ. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: Σ. ΘΕΟΔΩΡΙΔΗΣ. Μορφή - Περιεκτικότητα: Κολλύριο διάλυμα 0,1%.

59. Με τις αποφάσεις αρ. 14574, 14575, 14576/17.5.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρ. 3 παρ. 1 της Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιο-

σκεύασμα DICASIN. Δικαιούχος: LEONTIK A.E. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: LEONTIK A.E. Μορφή - Περιεκτικότητα: Δισκία επικαλυμμένα με υμένιο 150mg/TAB, Δισκία επικαλυμμένα με υμένιο 300mg/TAB, Διάλυμα πόσιμο, σταγόνες 150mg/ml.

60. Με την απόφαση αρ. 14253/15.5.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα NEO PRURIS-TAM. Δικαιούχος: ΒΙΟΣΤΑΜ Κ. ΜΠΟΥΓΙΑΣ ΚΑΙ ΣΙΑ Ε.Π.Ε. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: ΒΙΟΣΤΑΜ Κ. ΜΠΟΥΓΙΑΣ ΚΑΙ ΣΙΑ Ε.Π.Ε. Μορφή - Περιεκτικότητα: Διάλυμα εξωτερικής χρήσης 2%.

61. Με τις αποφάσεις αρ. 13456, 13457, 13458/8.5.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα PANLOMYC. Δικαιούχος: JANSSEN PHARMACEUTICA AG SWITZERLAND. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: ΓΙΑΝΣΕΝ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΑΕΒΕ. Μορφή-Περιεκτικότητα: Υπόθετα κολπικά 40mg/SUP, Υπόθετα κολπικά 80mg/SUP, Κρέμα κολπική 0.8%.

62. Με τις αποφάσεις αρ. 13340, 13341, 13342, 13343/5.5.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα ZESTRIL. Δικαιούχος: IMPERIAL CHEMICAL INDUSTRIES PLC ENGLAND. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: ΦΑΡΜ/ΚΑ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΑ CANA A.E. Μορφή-Περιεκτικότητα: Δισκία 5mg, Δισκία 10mg, Δισκία 20mg, Δισκία 40mg.

63. Με την απόφαση αρ. 11143/13.4.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα LENDORMIN. Δικαιούχος: BOEHRINGER INC. INT. W. GERMANY. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: BOEHRINGER INGELHEIM ΕΛΛΑΣ. Μορφή-Περιεκτικότητα: Δισκία 0.250mg.

64. Με την απόφαση αρ. 10353/7.4.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα FEFLAR. Δικαιούχος: ΦΑΡΑΝ ΑΒΕΕ. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: ΦΑΡΑΝ ΑΒΕΕ. Μορφή-Περιεκτικότητα: Δισκία μασώμενα 400mg.

65. Με την απόφαση αρ. 11879 & 11880/20.4.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα BAYPRESS. Δικαιούχος: BAYER AG W. GERMANY. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: BAYER ΕΠΙΦΑ Α.Ε. Μορφή-Περιεκτικότητα: Δισκία 10mg Δισκία 20mg.

66. Με την απόφαση αρ. 8941/6.4.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα FINODERM. Δικαιούχος: HELP Ε.Π.Ε. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: HELP Ε.Π.Ε. Μορφή-Περιεκτικότητα: Διάλυμα εξωτερικής χρήσης 4%.

67. Με την απόφαση αρ. 11118 & 11119/13.4.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα COVERCYL. Δικαιούχος: LES LAB SERVIER ΓΑΛΛΙΑΣ. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: SERVIER HELLAS A.E. Μορφή-Περιεκτικότητα: Δισκία 2mg, Δισκία 4mg.

68. Με την απόφαση αρ. 10002/4.4.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα THILODIGN. Δικαιούχος: DR. THILO & Co GMBH W. GERMANY. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: ΦΑΡΜΕΞ Α.Ε. Μορφή-Περιεκτικότητα: Κολlyριο διάλυμα 0.5% + 0.1%.

69. Με την απόφαση αρ. 7809/29.3.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα NIMOTOP. Δικαιούχος: BAYER AG W. GERMANY. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: BAYER ΕΠΙΦΑ Α.Ε. Μορφή-Περιεκτικότητα: INJ. SOL. INF 10mg/50ml VIAL.

70. Με την απόφαση αρ. 8338/23.3.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα ZOLADEX. Δικαιούχος: IMPERIAL CHEMICAL INDUSTRIES PLC ENGLAND. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: CANA A.E. Μορφή-Περιεκτικότητα: 3.6mg/PF. SYR. Ενέσιμο εμφύτευμα βραδείας αποδέσμευσης.

71. Με την απόφαση αρ. 8410/22.3.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα DICE-TEL (PINAYERIUM BROMIDE). Δικαιούχος: LTM SA (LAB DE THE-RAPEUTIQUE MODERNE ΓΑΛΛΙΑΣ). Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: ΦΑ-ΜΑΡ ΑΒΕΕ. Μορφή-Περιεκτικότητα: Δισκία επικαλυμμένα με υμένιο.

72. Με την απόφαση αρ. 6978/15.3.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα TENERVAN. Δικαιούχος: RAFARM ΑΕΒΕ. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: RAFARM ΑΕΒΕ. Μορφή - Περιεκτικότητα: Δισκία επικαλυμμένα 500 + 125 mg/TAB.

73. Με την απόφαση αρ. 8935/28.3.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα VISCO-TER. Δικαιούχος: DISPERSA AG ΕΛΒΕΤΙΑΣ. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: Σ. ΘΕΟΔΩΡΙΔΗΣ. Μορφή - Περιεκτικότητα: EYE GEL 0.2%.

74. Με την απόφαση αρ. 7880/1734703/21.3.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα VALOPON. Δικαιούχος: CHEMICA A.E. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: CHEMICA A.E.. Μορφή - Περιεκτικότητα: Γέλη εξωτερικής χρήσης 0.5%.

75. Με τις αποφάσεις 7626, 7627, 7628, 7629/16.3.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα HYTRIN. Δικαιούχος: ABBOT LAB. USA. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: ABBOT LAB. ΕΛΛΑΣ ΑΒΕΕ. Μορφή - Περιεκτικότητα: Δισκία 1mg, 2mg, 5mg και 10mg.

76. Με την απόφαση αρ. 7527/16.3.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα CLOPI-XOL. Δικαιούχος: H. LUNDBECK A/S ΔΑΝΙΑΣ. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: ΔΑΜΒΕΡΓΗΣ Α.Ε. Μορφή - Περιεκτικότητα: Ενέσιμο ελαιώδες διάλυμα 50mg/ml, Ενέσιμο ελαιώδες διάλυμα 100mg/2ml.

77. Με την απόφαση αρ. 6636/8.3.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα STILNOX. Δικαιούχος: SYNTHELABO ΓΑΛΛΙΑΣ. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: ΛΑΥΙΦΑΡΜ Α.Ε. Μορφή - Περιεκτικότητα: Δισκία επικαλυμμένα με υμένιο 10mg.

78. Με την απόφαση αρ. 6977/10.3.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα CALCISORB. Δικαιούχος: RIKER LAB. INC. USA. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: CANA A.E. Μορφή - Περιεκτικότητα: Σκόνη αδιάλυτη για κατάποση 5gr.

79. Με την απόφαση αρ. 7273/15.3.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα TELEBRIX HYSTERO. Δικαιούχος: LABORATORIES GUERBET. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: Β. ΝΕΙΔΑΣ & ΥΙΟΙ Α.Ε. Μορφή - Περιεκτικότητα: INJ. SOL. 55.05%.

80. Με την απόφαση αρ. 6976/10.3.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα TOLOR. Δικαιούχος: DISPERSA AG ΕΛΒΕΤΙΑΣ. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: Σ. ΘΕΟΔΩΡΙΔΗΣ. Μορφή - Περιεκτικότητα: Ενέσιμο διάλυμα 40ml/2ml.

81. Με την απόφαση αρ. 4480/16.2.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα IONIL. Δικαιούχος: ALCON PHARMACEUTICALS LTD ΕΛΒΕΤΙΑΣ. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: ALCON LABORATORIES ΕΛΛΑΣ Ε.Π.Ε. Μορφή - Περιεκτικότητα: MED. SHAMP. 4,25%.

82. Με την απόφαση αρ. 6793 & 6794/9.3.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα AT-RACTYLON. Δικαιούχος: LEONTIK A.E. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: LEONTIK. Μορφή - Περιεκτικότητα: Δισκία μασώμενα 400mg, δισκία μασώμενα 800mg.

83. Με την απόφαση αρ. 5366/24.2.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα SANDO-NORM (BOPINDOLOL HYDROGEN MALONATE). Δικαιούχος: SANDOZ ΕΛΒΕΤΙΑΣ. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: SANDOZ HELLAS ΑΕΒΕ. Μορφή - Περιεκτικότητα: Δισκία 1mg.

84. Με την απόφαση αρ. 16843/88/9.3.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα OXOFENIL. Δικαιούχος: Ν.Γ. ΖΗΚΙΔΗΣ. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: Ν.Γ. ΖΗΚΙΔΗΣ. Μορφή - Περιεκτικότητα: Διάλυμα εξωτερικής χρήσης 2%.

85. Με την απόφαση αρ. 6331 & 6332/7.3.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης

A6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα AC-TILYSE. Δικαιούχος: BOEHRINGER INGELHEIM INTERN W. GERMANY. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: BOEHRINGER INGELHEIM ΕΛΛΑΣ Α.Ε. Μορφή - Περιεκτικότητα: Ενέσιμο λυόφιλο 20mg/VIAL, ενέσιμο λυόφιλο 50mg/VIAL..

86. Με την απόφαση αρ. 5367/24.2.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα LONALGAL. Δικαιούχος: BOEHRINGER INGELHEIM ΕΛΛΑΣ Α.Ε. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: BOEHRINGER INGELHEIM ΕΛΛΑΣ Α.Ε. Μορφή - Περιεκτικότητα: Υπόθετα (1000 + 30mg/SUP).

87. Με τις αποφάσεις αρ. 5628, 5629, 5630/28.2.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα ZINNAT. Δικαιούχος: GLAXO GROUP LTD ΑΓΓΛΙΑΣ. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: GLAXO ΑΕΒΕ. Μορφή - Περιεκτικότητα: Δισκία επικαλυμμένα με υμένιο 125mg, 250mg, & 500mg.

88. Με τις αποφάσεις αρ. 3303, 3304, 3305/6.2.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα ULTRAVIST. Δικαιούχος: SHERING A.G. W. GERMANY. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: Γ. ΠΑΝΑΓΑΚΗΣ & ΣΙΑ Ο.Ε. «SCHEPA». Μορφή - Περιεκτικότητα: Ενέσιμο διάλυμα 499mg/ml, 623mg/ml, 769mg/ml.

89. Με τις αποφάσεις αρ. 4109, 4179, 4180/14.2.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα ESTRADERM TTS. Δικαιούχος: CIBA GEIGY LTD ΕΛΒΕΤΙΑΣ. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: CIBA GEIGY ΕΛΛΑΣ ΑΕΒΕ. Μορφή - Περιεκτικότητα: TTS 25mg/24hrs, TTS 50mg/24hrs, TTS 100mg/24hrs.

90. Με την απόφαση αρ. 1781/6.2.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα ISOMERAN. Δικαιούχος: ORSEM ΓΑΛΛΙΑΣ. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: SERVIRE HELLAS Ε.Π.Ε. Μορφή - Περιεκτικότητα: Κάψουλες 15mg/CAP.

91. Με τις αποφάσεις αρ. 2447, 4481, 4482/16.2.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα ROFERON. Δικαιούχος: F. HOFFMAN LA ROCHE ΕΛΒΕΤΙΑΣ. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: ROCHE HELLAS Α.Ε. Μορφή - Περιεκτικότητα: Ενέσιμο λυόφιλο 3MU/VIAL, 9MU/VIAL, & 18MU/VIAL..

92. Με την απόφαση αρ. 3684/1965501/10.2.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα BOTAFEX. Δικαιούχος: NORMA HELLAS Α.Ε. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: NORMA HELLAS Α.Ε. Μορφή - Περιεκτικότητα: Διάλυμα εξωτερικής χρήσης.

93. Με την απόφαση αρ. 1309 & 1310/20.1.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα ENKADE. Δικαιούχος: BRISTOL MYERS Co USA. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: BRISTOL HELLAS ΑΕΒΕ. Μορφή - Περιεκτικότητα: Κάψουλες 25mg & 50mg.

94. Με την απόφαση αρ. 1307 & 1308/20.1.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα LEPONEX. Δικαιούχος: SANDOZ SA ΕΛΒΕΤΙΑΣ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: SANDOZ HELLAS Α.Ε. Μορφή - Περιεκτικότητα: Δισκία 25mg & 50mg.

95. Με την απόφαση αρ. 1408/20.1.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα GYNERA. Δικαιούχος: SCHERING AG W. GERMANY. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: Γ. ΠΑΝΑΓΑΚΗΣ & ΣΙΑ Ο.Ε. «SCHEPA». Μορφή - Περιεκτικότητα: Δισκία ζαχαρόπληκτα.

96. Με την απόφαση αρ. 1407/20.1.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα MINULET (GESTODENE + ETHINYLESTRADIOL). Δικαιούχος: WYETH PHARMA GMBH W. GERMANY. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: WYETH HELLAS Ε.Π.Ε. Μορφή - Περιεκτικότητα: Δισκία επικαλυμμένα (0.075mg + 0.030mg)/TAB.

97. Με την απόφαση αρ. 22491/12234/19.8.88 του ΕΟΦ χορηγή-

θηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα GAMBROSOL. Δικαιούχος: CAMBRO LUNDIA AB ΣΟΥΗΔΙΑΣ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: MEDICAL PRODUCTS LTD. Μορφή - Περιεκτικότητα: Διάλυμα περιτοναικής κάθαρσης (4%W/V).

98. Με την απόφαση αρ. 23361/1.9.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα MEGACE. Δικαιούχος: BRISTOL MYERS Co USA. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: BRISTOL HELLAS ΑΕΒΕ. Μορφή - Περιεκτικότητα: Δισκία 160mg.

99. Με την απόφαση αρ. 22486/9.8.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα DOLCOTIN. Δικαιούχος: MUNDI PHARMA AG ΕΛΒΕΤΙΑΣ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: REMEK Α.Ε.. Μορφή - Περιεκτικότητα: Δισκία ελεγχόμενης αποδέσμευσης 60mg.

100. Με την απόφαση αρ. 20024/12228/11.7.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα NIFEDIPINE. Δικαιούχος: ΕΘΝΙΚΗ ΦΑΡΜΑΚΟΒΙΟΜΗΧΑΝΙΑ Α.Ε. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΕΘΝΙΚΗ ΦΑΡΜΑΚΟΒΙΟΜΗΧΑΝΙΑ Α.Ε. Μορφή - Περιεκτικότητα: Κάψουλες μαλακής ζελατινίας 5mg και 10mg.

101. Με την απόφαση αρ. 20023/12227/11.7.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα MEDILEN. Δικαιούχος: ΕΘΝΙΚΗ ΦΑΡΜΑΚΟΒΙΟΜΗΧΑΝΙΑ Α.Ε. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΕΘΝΙΚΗ ΦΑΡΜΑΚΟΒΙΟΜΗΧΑΝΙΑ Α.Ε. Μορφή - Περιεκτικότητα: Στείο ενέσιμο διάλυμα 500mg/2ml.

102. Με την απόφαση αρ. 19431/2011/5.7.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα KONAKION. Δικαιούχος: F. HOFFMAN LA ROCHE Co AG ΕΛΒΕΤΙΑΣ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ROCHE HELLAS. Μορφή - Περιεκτικότητα: Ενέσιμο 10mg/ml.

103. Με την απόφαση αρ. 19430/12226/5.7.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα SIRDALUD. Δικαιούχος: SANDOZ SA ΕΛΒΕΤΙΑΣ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: SANDOZ HELLAS Α.Ε. Μορφή - Περιεκτικότητα: Δισκία 2mg και 4mg.

104. Με την απόφαση αρ. 0-539/29.6.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα EFEMOLINE. Δικαιούχος: DISPERSA S.A. ΕΛΒΕΤΙΑΣ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: Σ. ΘΕΟΔΩΡΙΔΗΣ. Μορφή - Περιεκτικότητα: Κολύριο.

105. Με την απόφαση αρ. 19061/617/30.6.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα FUCIDIN. Δικαιούχος: LEO PHARM. PRODUCTS LTD ΔΑΝΙΑΣ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΛΕΟ ΦΑΡΜ/ΚΑ ΠΡΟΪΟΝΤΑ ΕΛΛΑΣ Ε.Π.Ε. Μορφή - Περιεκτικότητα: Οφθαλμικές σταγόνες.

106. Με την απόφαση αρ. 20456/12231/15.7.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα MECLOMEN. Δικαιούχος: WARNER LAMBERT Co USA. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ADAMS CHILCOTT Α.Ε.. Μορφή - Περιεκτικότητα: Κάψουλες 50mg & 100mg.

107. Με την απόφαση αρ. 30380/87/9378/5.7.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα DOCTERGIN. Δικαιούχος: DOCTUM Α.Ε.. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: DOCTUM Α.Ε.. Μορφή - Περιεκτικότητα: Δισκία 1,5mg.

108. Με την απόφαση αρ. 20164/12230/12.7.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα NOXAREN. Δικαιούχος: ELI - LILLY & Co USA.. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΦΑΡΜΑΣΕΡΒ ΑΕΒΕ. Μορφή - Περιεκτικότητα: Κάψουλες 150mg, 300mg.

109. Με την απόφαση αρ. 20084/12229/12.7.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα VISTAGAN. Δικαιούχος: ALLERGAN PHARM. IRELAND LTD INC ΙΡΑΝΔΙΑΣ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: GENEPHARM Α.Ε.. Μορφή - Περιεκτικότητα: Στείο οφθαλμικό διάλυμα 5mg/ml (0.5% W/V).

110. Με την απόφαση αρ. 19377/12123/4.7.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα INTRON - Α. Δικαιούχος: SCHERING CORPORATION USA. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΕΣΣΕΕ ΕΛΛΑΣ Α.Ε. Μορφή - Περιεκτικότητα: Λυόφιλο ενέσιμο 3 εκατομ. Δ.Μ. & 1 εκατομ. Δ.Μ.

111. Με την απόφαση αρ. 19407/12225/4.7.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα LIDOCOR. Δικαιούχος: MEDICHROM A.E.. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: MEDICHROM A.E. Μορφή - Περιεκτικότητα: Κρέμα.

112. Με την απόφαση αρ. 19380/12224/4.7.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα ODEOXIL. Δικαιούχος: DEMO A.E.. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: DEMO A.E. Μορφή - Περιεκτικότητα: Δισκία επικαλυμμένα 150mg.

113. Με την απόφαση αρ. 0442/3.6.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα RELE-FACT SPRAY. Δικαιούχος: HOECHST AG W. GERMANY. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: HOECHST HELLAS ABEE. Μορφή - Περιεκτικότητα: SPRAY.

114. Με την απόφαση αρ. 14539/8780/16.6.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα ADRIBLASTINA. Δικαιούχος: FARMITALIA CARLO ERBA SPA ΙΤΑΛΙΑΣ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: FARMITALIA CARLO ERBA HELLAS A.E. Μορφή - Περιεκτικότητα: Ενέσιμο λυόφιλο 20mg & 50mg.

115. Με την απόφαση αρ. 17384/17.6.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα XANTAIR. Δικαιούχος: ZYMA S.A. ΕΛΒΕΤΙΑΣ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: CIBA GEIGY ΕΛΛΑΣ ABEE. Μορφή - Περιεκτικότητα: Δισκία βραδείας αποδέσμευσης 180mg, μικρωκύβια 250mg.

116. Με την απόφαση αρ. 0444/88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα OC-ULOGUTT. Δικαιούχος: DR. THILO & Co GMBH W. GERMANY. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΦΑΡΜΕΞ Α.Ε. Μορφή - Περιεκτικότητα: Κολύριο 10ml.

117. Με την απόφαση αρ. 16595/12219/7.6.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα FTAZIDIME. Δικαιούχος: ELI LILLY & Co LIMITED ENGLAND. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΦΑΡΜΑΣΕΡΒ. Μορφή - Περιεκτικότητα: Ξηρό ενέσιμο 500mg (IM/IV), 1gr (IM/IV), 2gr (IM/IV).

118. Με την απόφαση αρ. 16767/12220/9.6.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα GANTIL. Δικαιούχος: ELPEN A.E.. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: EEPEN A.E.. Μορφή - Περιεκτικότητα: Κάψουλες 100mg, 200mg.

119. Με την απόφαση αρ. 16766/12221/9.6.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα CLOTAM. Δικαιούχος: G.E.A. PHARM. ΔΑΝΙΑΣ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: INTERFARM LTD. Μορφή - Περιεκτικότητα: Κάψουλες 100mg, 200mg.

120. Με την απόφαση αρ. 15443/12222/9.6.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα QUIEDORM (QUAZEPAM). Δικαιούχος: SCHERING CORPORATION USA. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ESSEX HELLAS ABEE. Μορφή - Περιεκτικότητα: Δισκία 15mg.

121. Με την απόφαση αρ. 17383/17.6.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα DO-LOSEC. Δικαιούχος: ROUSSEL UNCLAR SOCIETE ANONYME ΓΑΛΛΙΑΣ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ROUSSEL HELLAS E.Π.Ε. Μορφή - Περιεκτικότητα: Δισκία 1000mg.

122. Με την απόφαση αρ. 12103/16.6.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα LI-PANTHYL. Δικαιούχος: SOCIETE DES RECHERCHES INDUSTRIELLES ΓΑΛΛΙΑΣ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: Π.Ν. ΓΕΡΟΥΜΑΤΟΣ ΑΒΕΕ. Μορφή - Περιεκτικότητα: Κάψουλες ελεγχόμενης αποδέσμευσης 250mg.

123. Με την απόφαση αρ. 6754/12198/10.3.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα VANOGEL. Δικαιούχος: ΦΑΡΑΝ ΑΒΕΕ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΦΑΡΑΝ ΑΒΕΕ. Μορφή - Περιεκτικότητα: Δισκία ζαχαρόπηκτα 150mg.

124. Με την απόφαση αρ. 0127/17.2.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα BETA OPHTHOLE. Δικαιούχος: DR. GERHARD W. GERMANY. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: BIANEΞ Α.Ε. Μορφή - Περιεκτικότητα: Κολύριο 0.3% & 0.6%.

125. Με την απόφαση αρ. 6330/9.2.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα KENTACEF. Δικαιούχος: BRISTOL HELLAS ABEE. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: BRISTOL HELLAS ABEE. Μορφή - Περιεκτικότητα: Κάψουλες 250mg & 500mg, Powder for oral suspension 125mg/ml & 250mg/5ml.

126. Με την απόφαση αρ. 6331/9.2.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα CERTEMYCIN. Δικαιούχος: ΦΑΡΑΝ ΑΒΕΕ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΦΑΡΑΝ ΑΒΕΕ. Μορφή - Περιεκτικότητα: Κάψουλες 250mg & 500mg, Powder for oral suspension 250mg/5ml.

127. Με την απόφαση αρ. 6332/9.2.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα NIBOCIN (CEFATRIZINE PROPYLENE GLUCOLATE). Δικαιούχος: Ν. Γ. ΖΗΚΙΔΗΣ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: Ν. Γ. ΖΗΚΙΔΗΣ. Μορφή - Περιεκτικότητα: Κάψουλες 250mg & 500mg, σκόνη για παρασκευή εναιωρήματος 250mg/5ml.

128. Με την απόφαση αρ. 1145/12201/23.3.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα LOTORIN. Δικαιούχος: UNI PHARMA. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: UNI PHARMA. Μορφή - Περιεκτικότητα: Λοσιόν.

129. Με την απόφαση αρ. 6755/12197/10.3.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα IMPOSERCON (FAMOTIDINE). Δικαιούχος: RAFARM ABEE. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: RAFARM ABEE. Μορφή - Περιεκτικότητα: Δισκία επικαλυμμένα 20mg & 40mg.

130. Με την απόφαση αρ. 6913/12199/11.3.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα SALOMOL INHALER. Δικαιούχος: WATERFORD PHARMACEUTICALS LTD ΙΡΑΝΔΙΑΣ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: WATERFORD PHARMACEUTICALS LTD ΙΡΑΝΔΙΑΣ. Μορφή - Περιεκτικότητα: Δοχείο πρεσαρισμένου αεροζόλ με βαλβίδα δοσιμετρικής χορηγήσεως 200 δόσεων.

131. Με την απόφαση αρ. 7176/12200/14.3.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα DIMETAPP NEW. Δικαιούχος: Α.Η. ROBINS USA. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: SANTA Ν. ΜΠΑΛΑΝΟΣ. Μορφή - Περιεκτικότητα: ELIXIR & EXTENTABS.

132. Με την απόφαση αρ. 10767/12206/6.4.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα CIPROXIN (CIPROFLOXACIN). Δικαιούχος: BAYER AG W. GERMANY. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: BAYER ΕΠΙΦΑ Α.Ε. Μορφή - Περιεκτικότητα: 1. Δισκία επικαλυμμένα 100 mg, 250 mg, 500 mg & 750 mg, 2. Ενέσιμο για IV έγχυση 2mg/ml × 50ml, 2mg/ml × 100ml, 10mg/ml × 10ml.

133. Με την απόφαση αρ. 10327/12205/5.4.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα OGIFLEGON. Δικαιούχος: Ν. Γ. ΖΗΚΙΔΗΣ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: Ν. Γ. ΖΗΚΙΔΗΣ. Μορφή - Περιεκτικότητα: Σκόνη για παρασκευή διαλύματος 180mg, 900mg, 180mg.

134. Με την απόφαση αρ. 0-330/6.4.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα TROFOCARD. Δικαιούχος: UNI - PHARMA. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: UNI-PHARMA. Μορφή - Περιεκτικότητα: 1. Κοκκία, 2. Δισκία επικαλυμμένα.

135. Με την απόφαση αρ. 0-331/6.4.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα MAG 2. Δικαιούχος: GALENICA A.E. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: GALENICA A.E. Μορφή - Περιεκτικότητα: Πόσιμες φύσιγγες 1.5g/φύσιγγα, Ενέσιμο 1g/φύσιγγα.

136. Με την απόφαση αρ. 2062/12188/2.4.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα NUBAIN (NALBUPHINE HCl). Δικαιούχος: DU PONT DE NEMOURS & COMPANY USA. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΕΘΝΙΚΗ ΦΑΡΜΑΚΟΒΙΟΜΗΧΑΝΙΑ Α.Ε. Μορφή - Περιεκτικότητα: Ενέσιμο διάλυμα 10mg/ml.

137. Με την απόφαση αρ. 6657/12195/9.3.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα ZYRTEC. Δικαιούχος: UCB SOCIETE ANONYME BEΛΓΙΟΥ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: UCB HELLAS A.E. Μορφή - Περιεκτικότητα: Δισκία επικαλυμμένα 10mg.

138. Με την απόφαση αρ. 6581/12194/9.3.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα FILOCEPTIN. Δικαιούχος: FILODERM Γ. ΚΑΜΠΑΝΗΣ & ΣΙΑ ΕΠΕ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: FILODERM Γ. ΚΑΜΠΑΝΗΣ & ΣΙΑ ΕΠΕ. Μορφή - Περιεκτικότητα: Σκόνη.

139. Με την απόφαση αρ. 25490/87/12193/88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα ZELIAN. Δικαιούχος: RAFARM AEBE. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: RAFARM AEBE. Μορφή - Περιεκτικότητα: Δισκία 150 mg και σταγόνες 150 mg/ml.

140. Με την απόφαση αρ. 10027/12204/31.3.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα ARTEXAL. Δικαιούχος: LES LABORATOIRES SERVIER Γαλλίας. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: SERVIER HELLAS ΕΠΕ. Μορφή - Περιεκτικότητα: Δισκία επικαλυμμένα 5 mg.

141. Με την απόφαση αρ. 3819/12202/31.3.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα FENBID. Δικαιούχος: SMITH KLINE & FRENCH LAB INC ENGLAND. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: BIANEE A.E. Μορφή - Περιεκτικότητα: Κάψουλες βραδείας απελευθέρωσης 300 mg.

142. Με την απόφαση αρ. 9553/12203/3.3.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα ANEXATE (FLUMAZENIL). Δικαιούχος: F. HOFFMAN LA ROCHE & Co ΕΛΒΕΤΙΑΣ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ROCHE HELLAS. Μορφή - Περιεκτικότητα: Ενέσιμο φύσιγγες 0.5mg/5ml & 1mg/10ml.

143. Με την απόφαση αρ. 6753/12196/10.3.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα TILCITIN (TENOXICAM). Δικαιούχος: E. HOFFMAN LA ROCHE ΕΛΒΕΤΙΑΣ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ROCHE HELLAS. Μορφή - Περιεκτικότητα: Δισκία επικαλυμμένα 20mg & 100mg.

144. Με την απόφαση αρ. 8847/87/12187/26.2.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα SELECTOL (SELIPROLOL-HCl). Δικαιούχος: CHEMIE LINZ AG ΑΥΣΤΡΙΑΣ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: MINEPBA ΦΑΡΜ/ΚΗ Α.Ε. Μορφή - Περιεκτικότητα: Δισκία 100mg & 200mg.

145. Με την απόφαση αρ. 4238/12185/18.2.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα FIBERFORM. Δικαιούχος: TRICUM AB ΣΟΥΗΔΙΑΣ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΦΑΡΜΑΛΕΞ Α.Ε. Μορφή - Περιεκτικότητα: ΚΟΝΙΣ.

146. Με την απόφαση αρ. 4237/12184/18.2.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα OSTRAMONT. Δικαιούχος: ΧΡΙΣΤΙΑ Α.Ε. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΧΡΙΣΤΙΑ Α.Ε. Μορφή - Περιεκτικότητα: Δισκία 150mg & 300mg, Σταγόνες 150mg/ml.

147. Με την απόφαση αρ. 25258/87/11984/2.3.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα METRACINE Δικαιούχος: ΕΘΝΙΚΗ ΦΑΡΜΑΚΟΒΙΟΜΗΧΑ-

NIA A.E. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΕΘΝΙΚΗ ΦΑΡΜΑΚΟΒΙΟΜΗΧΑΝΙΑ Α.Ε. Μορφή - Περιεκτικότητα: Δισκία 400mg.

148. Με την απόφαση αρ. 12798/12211/3.5.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα DARCOXIN. Δικαιούχος: PFIZER LTD ΑΓΓΛΙΑΣ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: PFIZER HELLAS A.E. Μορφή - Περιεκτικότητα: Ξηρό ενέσιμο.

149. Με την απόφαση αρ. 12694/2.4.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα MONO-SORDIL. Δικαιούχος: ELPEN A.E. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ELPEN A.E. Μορφή - Περιεκτικότητα: Δισκία 20mg & 40mg, Κάψουλες RETARD 60 mg.

150. Με την απόφαση αρ. 12796/12210/2.5.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα LEFAPEN-N. Δικαιούχος: LEO PHARMACEUTICALS PRODUCTS LTD A/S ΔΑΝΙΑΣ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: LEO ΦΑΡΜ/ΚΑ ΠΡΟΪΟΝΤΑ ΕΛΛΑΣ Ε.Π.Ε. Μορφή - Περιεκτικότητα: Ξηρό ενέσιμο IM, IV, 125:250mg, 250:550 mg, 500 mg:1g/VIAL.

151. Με την απόφαση αρ. 14584/12216/18.5.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα HEET. Δικαιούχος: INTERNATIONAL CHEMICAL COMPANY ΑΓΓΛΙΑΣ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΦΑΡΜΑΣΕΡΒ ΑΕΒΕ. Μορφή - Περιεκτικότητα: SPRAY.

152. Με την απόφαση αρ. 14347/12212/16.5.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα ATENOLOL/GENERICS. Δικαιούχος: GENERICS LTD ΑΓΓΛΙΑΣ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: GENERICS LTD ΑΓΓΛΙΑΣ. Μορφή - Περιεκτικότητα: Δισκία επικαλυμμένα 50mg & 100 mg.

153. Με την απόφαση αρ. 14350/12215/17.5.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα NOVAPHYLLINE COOPER. Δικαιούχος: ΚΟΠΕΡ Α.Ε. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΚΟΠΕΡ Α.Ε. Μορφή - Περιεκτικότητα: Δισκία βραδείας αποδέσμευσης 200mg Υπόθετα 100mg & 350 mg.

154. Με την απόφαση αρ. 14348/12213/88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα EY-EDREX (TOBRAMYCIN). Δικαιούχος: GENEPHARM A.E. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: GENEPHARM A.E. Μορφή - Περιεκτικότητα: Οφθαλμικό διάλυμα 3mg/ml.

155. Με την απόφαση αρ. 14349/12214/17.5.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα FRUMIL. Δικαιούχος: RODER PHARM LTD ΑΓΓΛΙΑΣ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: MINEPBA ΦΑΡΜ/ΚΗ Α.Ε. Μορφή - Περιεκτικότητα: Δισκία 40mg.

156. Με την απόφαση αρ. 0-443/1.6.88 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα ARYE-KAP (TRYPTORELIN). Δικαιούχος: SCRAS & COMPAGNIE ΓΑΛΛΙΑΣ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: IPSEN Ε.Π.Ε. Μορφή - Περιεκτικότητα: Ξηρό ενέσιμο βραδείας απελευθέρωσης.

157. Με την απόφαση αρ. 4181/1.3.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό εμβόλιο TETRACOC MERIEUX. Δικαιούχος: INSTITUT MERIEUX ΓΑΛΛΙΑΣ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: Π.Ν. ΓΕΡΟΛΥΜΑΤΟΣ ΑΕΒΕ. Μορφή - Περιεκτικότητα: Ενέσιμο εναιώρημα.

158. Με την απόφαση αρ. 30259/89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα VANCOMYCIN/LEDERLE. Δικαιούχος: LEDERLE LAB FRANCE. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: BIANEE A.E. Μορφή - Περιεκτικότητα: ΑΥ.Ρ.ΙΩ.ΙΝ 500 μγ/ΩΙΑΛ.

159. Με την απόφαση αρ. 30530, 30535/2.11.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα EFERALGAN. Δικαιούχος: Π.Ν. ΓΕΡΟΛΥΜΑΤΟΣ ΑΕΒΕ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: Π.Ν. ΓΕΡΟΛΥΜΑΤΟΣ ΑΕΒΕ. Μορφή - Περιεκτικότητα: 1) EF.TAB 500 mg/TAB 2) ORA.SOL. 150mg/5ml, 3) SUPP 80 mg/SUP, 4) SUPP 150 mg/SUP, 5) SUPP 300 mg/SUP, 6) SUPP 600 mg/SUP.

160. Με την απόφαση αρ. 30439/1.11.89 του ΕΟΦ χορηγήθηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκευάσμα ΝΙ-MOTOP. Δικαιούχος: BAYER AG Δ. ΓΕΡΜΑΝΙΑΣ. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: BAYER ΕΠΙΦΑ Α.Ε. Μορφή - Περιεκτικότητα: Δισκία επικαλυμμένα 30mg.

161. Με την απόφαση αρ. 18082/12232/2.8.88 του ΕΟΦ χορηγή-

θηκε, βάσει των διατάξεων του αρθρ. 3 παρ. 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/10395/85, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκευάσμα MEVACOR. Δικαιούχος: BIANEΞ Α.Ε. Υπεύθυνος κυκλοφορίας: BIANEΞ Α.Ε. Μορφή - Περιεκτικότητα: Δισκία 20mg & 40 mg.

Αθήνα, 2 Φεβρουαρίου 1990

Ο Πρόεδρος
Α. ΚΟΥΤΣΕΛΙΝΗΣ